Doc. 1-1 on ss 6 from WPIL using MAX

©Derwent Information

Cosmetic compsns contg superfatting agents

Patent Number: BE-767213

International patents classification: A61K-007/00

BE-767213 A Cosmetic compsns. esp. cosmetic detergents, contng. as superfatting agents, esterification products (I) formed by reacting glycerol-ethylene oxide adducts (IIe contng. 4-10 moles of ethylene oxide per mole of glycerol with 8-18C fatty acids (III) at the rate of 1-2 moles of (III) per (I) have only slight effect on the foaming qualities of surfactants and have good solubility in mixtures of alcohol and water.

Patentee & Inventor(s):

Patent assignee: (HENK) HENKEL & CIE GMBH

(I) prevent degreasing of the skin by detergent compsns. and may be used in shampoos, foam-bath, toilet soaps etc.

• Publication data :
Patent Family : BE-767213 A 0 DW19 DW1971-46 *

DW1971-48 NL7105154 A 0

DW1971-50 DW1972-01

DE2024051 A 0 JP46006750 A 0 FR2090087 A 0 DW1972-14

GB1333475 A 0 DW1973-41 CH-554673 A 19741015 DW1974-46

DE2024051 B 19791004 DW1979-41 JP82032041 B 19820708 DW1982-31 Priority nº: 1970DE-2024051 19700516

Covered countries: 7 Publications count: 9

 Accession codes : Accession No : 1971-73611S [46] • <u>Derwent codes</u>: <u>Manual code</u>: CPI: D08-B D10-B02

Derwent Classes: D21 D23

Update codes :

Basic update code:1971-46 Equiv. update code:1971-48; 1971-50; 1972-01; 1972-14; 1973-41; 1974-46; 1979-

41; 1982-31

				, (
	į.			
	. '			
			-	



[®] DE 2024051 C3 DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENTAMT

Henkel KGaA, 4000 Düsseldorf, DE

73 Patentinhaber:

(21) Akt nzeichen: P 20 24 051.1-41 Anm Idetag: 16. 5.70 Offenlegungstag: 9. 12. 71

Bekanntmachungstag: 4. 10. 79 Veröffentlichungstag

der Patentert ilung: 7. 5.86 Patentschrift weicht von Auslegeschrift ab

@	Erfinder:
----------	-----------

Kroke, Hermann, Dr., 4006 Erkrath, DE, Jung, Eva-Maria, 4000 Düsseldorf, DE

S Entgegenhaltungen:

DE-PS	6 05 973
DE AO	
DE-AS	14 67 816
DE-OS	14 67 816
BE	7 03 052
US	31 24 602
-	
US	26 17 754
US	26 17 754
	20 17 /04
Da - (

Parfümerie und Kosmetik, 50. Jg., Nr. 2, 1969, S. 53;

Nonionic Surfactants, 1967, S. 270 ff.; Chemical Abstracts, Bd. 54, P7.177c, 1960;

Chemical Abstracts, Bd. 60, P4.013e, 1964;

Chemical Abstracts, Bd. 62, P9.311f, 1965; Chemical Abstracts, Bd. 66, P67.066g, 1967;

(3) Verwendung der Veresterungsprodukte von Glycerin-Äthylenoxid-Addukten mit Fettsäuren als Ruckfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen



Patentanspruch:

Verwendung der Veresterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus Glycerin 5 und 4-20 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge von 8-18 Kohlenstoffat men in einem Verhältnis v n 1-2 M l Fettsäure auf 1 M l Glycerin-Äthylen xid-Addukt als Rückfettungsmittel in k smetischen Zuberei- 10 tungen, insbesondere kosmetischen Reinigungsmitteln.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Glycerin-Äthylenoxid-Addukten mit langkettigen Fettsäuren als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen, insbesondere kosmetischen Reinigungsmitteln.

Kosmetische Reinigungsmittel wie Shampoos, Schaumbäder, Toiletteseifen und ähnliche Produkte bringen bei wiederholtem Gebrauch eine mehr oder 25 minder starke Entfettung der Haut mit sich. Besonders stark ausgeprägt ist diese Erscheinung, wenn es sich um Reinigungsmittel auf Basis synthetischer, oberflächenaktiver Substanzen wie Alkylbenzolsulfonate, Fettalkoholsulfate, Olefinsulfonate, Fettalkoholäthersulfate 30 und anderer Tenside handelt. Es hat daher nicht an Versuchen gesehlt, diese Entsettung der Haut durch eine Rückfettung mittels geeigneter Zusätze zu den Reinigungsmitteln wieder rückgängig zu machen. Dabei mußten aber andere Nachteile in Kauf genommen 35 werden, denn die allgemein als Hautfettungsmittel in Frage kommenden Produkte wirken sich ungünstig auf die Schaumeigenschaften der Reinigungsmittel aus und zeigen in kosmetischen Zubereitungen auf Basis von Alkohol-Wasser-Gemischen nur eine ungenügende 40 Löslichkeit

Es wurde nun gefunden, daß sich die geschilderten

Nachteile im wesentlichen vermeiden lassen, w nn man als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen, Veresterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindung n aus Glycerin und 4-20 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit F ttsäuren einer Kettenlänge von 8-18 Kohlenstoffat men in einem Verhältnis von 1-2 M I Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-Addukt verw ndet.

Am besten haben sich als Rückfettungsmittel Veresterungsprodukte von Äthylen xidanlagerungsverbindungen aus Glycerin und 7-15 Mol Äthylenoxid je
Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge von
8 bis 18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von
1 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid15 Addukt bewährt.

Die Herstellung der als Zwischenprodukte dienenden Äthylenoxidanlagerungsverbindungen erfolgte in allgemein bekannter Weise durch Umsetzung von Glycerin mit Äthylenoxid in den jeweils gewünschten Verhältnissen unter alkalischer Katalyse mittels Natriumäthylat. Zur Weiterverarbeitung wurden die erhaltenen Äthylenoxidanlagerungsverbindungen in üblicher Weise im Molverhältnis 1:1 bzw. 1:2 mit Fejtsäuren der Kettenlänge von 8 bis 18 Kohlenstoffatomen unter Verwendung von Isopropyltitanat als Veresterungskatalysator umgesetzt. Die erhaltenen Veresterungsprodukte stellen hellfarbige bis gelbliche niedrigviskose Flüssigkeiten mit Ölcharakter bis schmalzartige Produkte schwacher Eigenfärbung dar.

Die in den kosmetischen Zubereitungen eingesetzten Mengen an erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln können je nach Produkt und seiner entfettenden
Wirkung in sehr weiten Grenzen schwanken und
werden sich im allgemeinen zwischen 2 bis 50 Gew.-%,
zweckmäßig 5 bis 25 Gew.-% bewegen. Noch höhere
Zusätze sind möglich, wenn die erfindungsgemäßen
Veresterungsprodukte gleichzeitig in ihrer Eigenschaft
als Tenside zum Einsatz gelangen, jedoch wird diese
Verwendung in der Mehrzahl der Fälle wenig zweckmäßig sein.

Als erfindungsgemäß zu verwendende Rückfettungsmittel sind z. B. zu nennen Veresterungsprodukte aus

```
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 4 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>.

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 6 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>.

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 7 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>.

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 8 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Ölsäure,

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 9 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure,

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Talgfettsäure,

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Erdnußölfettsäure,

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 12 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>.

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure,

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure,

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure,

dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Talgfettsäure.
```

Aus der amerikanischen Patentschrift 26 17 754 sind bereits kosmetische Cremes bekannt, die als nichtionogene Emulgatoren Fettsäuremonoester eines Propylenglykols enthalten, der mit Polyäthylenglykol einer Kettenlänge von 30-40 C-Atomen veräthert ist. Hierbei handelt es sich um ein Produkt mit typischer Tensidstruktur, dessen ausgeprägtes Merkmal die Oberflächenaktivität darstellt, die bei den erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen, wo es um das 65 Problem der Fettung bei ausreichender Wasserlöslichkeit geht, nicht erwünscht ist.

Es sind ferner aus der deutschen Offenlegungsschrift

14 67 816 Haut- und Haarbehandlungsmittel mit einem Gehalt an Kondensationsprodukten von Mischungen von Partialglyceriden gesättigter pflanzlicher Fettsäuren einer Kettenlänge von 8–14 Kohlenstoffatomen mit 2–8 Mol Äthylenoxid pro Hydroxylgruppe des Partialglycerides bekannt. Die Veresterung der Fettsäuren ist bei diesen Produkten direkt an der Hydroxylgruppe des Glycerins erf lgt. Die Einführung der Äthylenoxidgruppen erf lgte nachträglich durch Verätherung mit den noch freien Hydroxylgruppen der Partialglyceride. Die erfindungsgemäß zu v rwendenden Produkte sind hiervon strukturmäßig grundsätzlich

د.

strukturellen Verschiedenheit ergebenden V rteile der erfindungsgemäß zu verwendenden Produkte s llen mit f Igenden Vergleichsversuchen aufgezeigt werden. Das gemäß vorliegender Anmeldung für die

Vergleichsversuche eingesetzte Produkt war ein Teilester der durch Anlagerung von 7,4 Mol 10 Äthylen xid an 1 Mol Glycerin und nachträgliche Veresterung von 1 Mol dieses Adduktes mit 1 Mol Kokosfettsäure C₈₋₁₈ erhalten worden war.

Das eingesetzte Vergleichsprodukt ist das Anlagerungsprodukt von Äthylenoxid an einen Partialester aus 15 Glycerin und Fettsäuren der Kettenlängen Ca-18

Bei der Vergleichsversuchen wurde an einzelnen kosmetischen Formulierungen das Schaumverhalten nach der Schlagschaummethode nach der Deutschen Industrie Norm 53 902 bei 45°C und 10° hartem Wasser 20 und die Viskosität der Formulierungen jeweils mit dem eigenen Produkt und Vergleichsprodukt geprüft. Bei der Schlagschaummethode wird der Schaum durch Schlagen der Lösungen in einem Standzylinder mit einer an einem Stiel befestigten gelochten Platte erzeugt. Das 25 Standgefäß besteht aus einem Meßzylinder von 1 Liter Inhalt, der Schaumstempel aus einer Lochscheibe von 55 mm Durchmesser mit 40 Löchern von 4,5 mm Durchmesser. Die Lochscheibe ist in ihrem Mittelpunkt an einem Stab von 50 cm Länge und 5 mm Durchmesser 30 befestigt. Zur Erzeugung des Schaums wird der Stempel innerhalb von 30 Sekunden 30mal auf und ab bewegt. 30 Sekunden nach Beendigung des Schlagens werden die Schaumvolumen an der Teilung der Meßzylinder abgelesen, wobei die Mengen der in Schaum 35 überfuhrten Flüssigkeit unberücksichtigt bleiben. Für die Messung wurden die Meßzylinder mit 200 ml der zu vergleichenden Lösungen beschickt, die die verscheidenen Mengen der zu prüfenden Substanz in 10° hartem Wasser gelöst enthielten. Bei den Versuchen 40 wurden die in den nachstehenden Tabellen aufgeführten Werte für die Schaumentwicklung und den Schaumzerfall pro Minute gemessen, wobei als Vergleichssubstanzen nicht die Produkte selbst, sondern diese enthaltende kosmetische Zubereitungen verwendet 45 wurden, da dies zu einem praxisgerechteren Bild führt. Ferner wurden die Viskositäten der Zubereitungen gunter Einsatz der beiden zu vergleichenden Produkte gemessen.

Duschbadgrundrezeptur, rücklettend 1		b
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 28% Waschaktivsubstanz	30,0 GewT.	30,0 GewT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldung	5,0 GewT.	-
Vergleichsprodukt	_	5,0 Gew T.
Natriumchlorid	4,5 GewT.	4,5 GewT.
Parfüm	2,0 GewT.	2,0 GewT.
Wasser	58,5 GewT.	58,5 GewT.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

la = 563 cP lb = 12 cP

Schaumverhalten

	Schaumvolumen in cm³ bei folgenden Zusatz- mengen an Zubereitung			Schaumzerfall in cm³ pro Minute bei folgenden Zusatzmengen an Zubereitung			
	0.5 g/l	1 g/l	2 g/l	0,5 g/l	1 g/l	2 g/l	
Zubereitung la Zubereitung lb	170 160	220 340	390 360	2,5 2,0	1,5 5,5	4,0 4,5	
Duschbadrezeptur, rückfettend II	a			b			
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 289	5	0,0 G	ew.•T.	50,0	Gev	vT.	
Kokosfettsäure- diäthanolamid	:	3,0 G	wT.	3,6) Gev	vT.	
Produkt nach vor- liegender Anmeldur		0,0 G	wT.	-		•	
Vergleichsprodukt Parfüm	_		_	10,0	Gev	/. -T .	
Wasser		i,0 Ge i,0 Ge			Gew Gew		

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

Ila - 634 cP Ilb - 34 cP

Schaumverhalten

	Sch.	m ³ aumvolu	men	Schaumzerfall in cm ³ /Min.			
	0,5	g/11 g/l	2 g/l	0,5 g	/11 g/l	2 g/l	
Zubereitung IIa Zubereitung IIb	190 260	310 450	590 570	1,5 2,0	2,0 4,0	7,5 8,0	
Olschaumbadgrund- rezeptur, rückfettend	111	8		b			
Natriumlaury)- äthersulfat 27 – 289 Dehydag	6	55,0 G	ewT.	5	5,0 Gev	vT.	
Produkt nach vor- liegender Anmeldu	ng	25,0 G	ewT.	-	-		
Vergleichsprodukt Parfüm		_ 3,0 G	ewT.		5,0 Gev 3.0 Gev		
Wasser		17,0 G	ewT.		7,0 Gev		

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

> IIIa - 1739 cP IIIb - 118 cP

Schaumverhalten

50

	Schau in cm	s mvojn	men	Schaumzerfall in cm³/Min.			
65	0,5 g/l 1 g/l		2 g/l	0,5 g/1 1 g/1 2		2 g/1	
Zubereitung IIIa Zubereitung IIIb	220 280	320 500	560 570	6,0 6,0	11,5 16.0	22 20	

											v				
Ölschaumbadgrund- rezeptur, rückfenend		8		b				Die Visko temperatur:			Lubere!	itung r	n beti	ug bei	Raum
Natriumlauryl- Sthersulfat 27 – 289	<u>ن</u>	30,0 C	ewT.	. 3	0,0 G	ewT.	- 5	Alp =						•	
Produkt nach vor- liegender Anmeldu		10,0 G	ewT.		-			Schaumverh	alten						
Vergleichsprodukt	6	_		1	വ ദം	ewT.				Sch	aumvol	nwen	Sch	OUMZE	doll
Natriumchl rid			ewT.			2WT.				in c				m ¹ /Mir	
Parfüm		2,0 G	iewT.	. ;	2,0 G	e₩.•T.	10			0,5 (7/1 1 g/	2 g/I	0,5	g/1 1 g/	1 2 g/l
Wasser		57,0 G	ewT.	. 5	7,0 G	e₩.•T.		7							
Die Viskosität d	ler Zu	bereit	liñgen	hotm	a boi	Dou-		Zubereitung Zubereitung	AIP AI ⁰	140 150		330 390	2 1	3,5 2	6,5 3,5
temperatur:				Dead	ig bei	Naum	15		Allech	e-	8				
IVa = 16 cP								Grundrezeptus	All						
IVb ⇒ 4cP								Gemisch sulf	ntiam		5000	T			
Schaumverhalten							20	Ester und At	her	Er	50,0 (3e₩T	• :	50,0 G	ew.•T.
	Schar in cm	nwojn	men		umzeri 13/Min		-	28-30% Produkt nach	VOI-		10.0 C	SewT.		_	
	0,5 g/	118/1	2 g/l		1 1 8/1	-		liegender And Vergleichspro	meldu Edukt	ng	_	•		10,0 G	T
Zubereitung IVa Zubereitung IVb	150	230	370	1,5	5,5	10,5	25	Wasser			4 0,0 C	ewT.		0,0 G	
Tabeleitang 140	190	320	460	3	6 	13		Die Viskos temperatur:	itūt d	er Zu	bereit	ungen	betr	ıg bei	Raum-
Babyschaumbadgrund rezeptur, ruckfettend	. (V			Ь			(H)	Alla =	183 c						
Gemisch spezieller Fettalkoholäther-	4	50,0 G	ewT.	50	1,0 Ge	₩. -T .	•	Schaumverha		•					
sulfate 28 - 30%										School	umvolu	5 000	Cab.		
Produkt nach vor-		10,0 G	e₩T.	_			35			in ca		men		nyzerí nyMin.	១ររ
hegender Anmeldu	ng										11g/1	2 g/1		/1 1 ₁₃ /1	3.04
Vergleichsprodukt Natriumchlorid		_	-),0 Ge										_ 2 (/)
Parfum			ewT. ewT.	_	2,0 Ge			Zubereitung \	/IIa	180	280	480	1,5	4,3	2
Wasser	•		ew1. ewT.		1,0 Ge ',0 Ge			Zubereitung \	/IIP	200	360	530	2	6.5	11
							40	An							
Dis Viskosität de temperatur:	r Zub	ereitu	ngen b	oetrug	bei I	Roum-		Ölhanryüsche-(Rezeptur VIII	Grund ———	•	8			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
V- 1004 -D								Natriumlaury			50,0 G	ewT.	5	0,0 Ge	₩T.
Va ⇔ 1084 cP Vb ⇔ 23 cP							45	Athersulfat mi speziellen Zus		1					
Schaumverhalten .								35-37% Produkt noch			10,0 G	ewT.	_	-	
:	Schaur	nvolun	nen	Schou	mzerin		ቴህ	liegender Ann Vergleichspro		ng					-
· i	iv cw,			in cm¹			AI	Wasser	Jauc		_ ∕∩ ∩ <i>∩</i>	ewT.		0,0 Ge 0,0 Ge	
	الى كـ0	18/1	2 g/l	0,5 g/1	1 g/1	2 g/l					~ U,U U	€W.• I.	4	un re	₩ I.
	170	240		2	3	8		Die Vishosi temperatur:	itūt d	er Zu	berein	ungen	betru	g bei !	Roum-
Zubereitung Vb	180	320	410	2	4	4.5 .	55								
Ölhaarwäsche-Grund- rezeptur VI	۵			ь				Allip =	2081 218						
Natriumlauryl-	3	0,0 Ge	:wT.	30,	,0 Ge	 ₩.•T.	ьO	Schaumverhal	ten						
äthersulfat mit speziellen Zusätzen 35-37%									_	Schou in cm	a Myolui	nen		umzerle VMin	711
23-37% Produkt nach vor-		000	==							0. 5 c/	1 B/1	2 g/l	ري کړه	118/1	2 g/1
liegender Anmeldun	1°	0,0 Ge	₩ [.	_				~						-	
Vergleichsprodukt	نة. _	_		10	۸.	57	65	Zubereitung		110	160	220	2,3	4,5	7,5
Natriumchlorid	_	- 1.5 Ge	w.T		0 Ger 5 Ger			VIIIa			100		_	_	
Wasser		ی کرد. Ge گراه				≈1. ≈T		Zubereitung VIIIb		130	190	230	3	6	7,5
				J-0,	~ ⊕c\	~ I. =	_	AIIID							

Den Vergleichsversuchen ist zu entnehmen, daß sich in der Beeinflussung des Schaumverhaltens der kosmetischen Produkte keine nennenswerten Unterschiede zwischen beiden Produkten zeigen. Das etwas bessere Schaumvermögen des Vergleichsprodukts wird durch die bessere Schaumstabilität der meisten Zubereitungen mit dem Produkt gemäß vorliegender Anmeldung ausgeglichen. Was die negative Beeinflussung des Schaums anbelangt, sind beide Produkte als gut zu bezeichnen.

Der große Vorteil des Produktes gemäß vorliegender Anmeldung ist in seiner sehr ausgeprägten Viskositätserhöhung bei den einzelnen Zubereitungen zu sehen. Diese Viskositätserhöhung ist aber gerade für die Zubereitungen, die einer Rückfettung bedürfen, wie 15 Badezusätze, Haarwaschmittel von großer Bedeutung, da von einer guten Viskosität, die ohne einen weiteren Zusatz von Verdickungsmitteln erzielt werden kann, die Verkaufsfähigkeit der Produkte abhängt. Zusätzliche Verdickungsmittel sind wegen einiger Nebenwirkungen 20 wie Klebrigkeit und des zusätzlichen Arbeitsaufwandes unerwünscht.

Zur Vollständigkeit wurden aber auch vergleichende Messungen an den Produkten selbst vorgenommen, die zu folgenden Ergebnissen führten:

Schaumvermögen: Schaumschlagmethode DIN 53 902 40°C, Wasser 8° dH

Schaum- volumen	Produ Anme	kt vorL Idung	Softig	en 767
	0,5	1	0,5	1 g/l Aktivsubstanz
V ₁ min	10	5	40	40
V₂ min	0	0	30	30
mın ر V		•	30	30
V ₃ min			30	30
V ₁₀ min			30	20
V ₁₅ min			20	20
V₂o min			20	20

Aus dieser Gegenüberstellung geht eindeutig hervor, daß das Vergleichsprodukt aufgrund seiner Struktur 4 *her Tensideigenschaften aufweist, während das .'rodukt gemäß vorliegender Anmeldung praktisch aum schäumt, ein Beweis, daß seine Tensideigenschaften nur sehr schwach ausgeprägt sind.

Oberflächenspannung: 18°C

Oberflächenspannung: 18°C, vollentsalztes Wasser dyn/cm

Produ	kt gemåß	vorl Anm	Vergleichsprodukt				
0,1	0,01	0,001	0,1	0,01	0,001 %		
33,4	36,0	40,0	32,0	32,0	37,0		

In einem weiteren Versuch wurde die Schaumfähigkeit einer Schaumbadrahmenrezeptur mit Zusätzen der einzelnen Rückfettungsmittel untersucht.

Tabelle II

	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3	Mischung 4	Mischung 5
Bestandteile Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27 – 28% WAS)	60	60	60	60	60
Natriumlaurylsulfat (über 90% WAS)	5	5	5 ···	5	5

Auch aus dieser Gegenüberstellung ist ersichtlich, daß das Vergleichsprodukt deutlich berflächenaktiver ist, als das Produkt gemäß v rliegender Anmeldung, was bei einer Verwendung als Rückfettungsmitt l in k smetischen Zubereitungen wegen der damit verbundenen M"glichkeit einer höheren Haut- bzw. Schleimhautreizung unerwünscht ist.

Die nachfolgenden Beispiel s llen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn jedoch hi rauf 10 zu beschränken.

Beispiele

Für die nachstehend beschriebenen Versuche und kosmetischen Zubereitungen wurden folgende Verest - rungsprodukte verwendet.

- A) (1 Mol Glycerin + 7,4 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Kokosfettsäure C₈₋₁₈
 Säurezahl 1,0, Verseifungszahl 92, Hydroxylzahl 185
- B) (1 Mol Glycerin + 7,4 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Talgfettsäure
 Säurezahl 1,1, Verseifungszahl 83, Hydroxylzahl 166
- C) (1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid) mit 1 M i Talgfettsäure Säurezahl 1,4, Verseifungszahl 71, Hydroxylzahl 141

Da für kosmetische Reinigungsmittel die Kombinationsfähigkeit mit bestimmten Tensiden von wesentlicher Bedeutung ist, wurden in nachstehender Tabelle 35 aufgeführte Mischungen geprüft.

Tabelle I

30

40	Mischungs- bestandteil	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3						
	A)	10								
	B)	_	10	_						
45	C)	_	_	10						
	Natriumlauryl- äthersulfat (2 ÄO) (27-28% WAS)	50	50	50						
	Wasser	40	40	40						
5 ()	Ergebnis	klare einheitL Lösung	klare einheitL Lösung	klare einheitL Lösung						

<u> </u>	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3	Mischung 4	Mischung 5
Bestandteile					
Isopropylmyristat	_	5	_	_	
A)	_	_	5	_	_
B)	_	_	_	5	_
C)	_	_	_	3	-
Wasser	35	30	30		5
Aussehen	kiar			30	30
	KIEJ	trūb, abgesetzt	klar	kiar	klar
Schaumvermögen Anfangsvolumen in ml 1 Minute nach dem Schlagen					
0.5 g/Liter	260	170	300	340	240
1,0 g/Liter 2,0 g/Liter	510 660	250 330	490 610	490	400
Zerfall des Schaumvolumens in ml/Minute			010	. 640	540
0,5 g/Liter	2,0	2,5	4,0	4,5	16
1,0 g/Liter	5,5	3,5	7,0	8.0	1,5 . 4,0
2,0 g/Liter	0,8	6,5	9,5	3,0	6,5

Die Schaumkraft der einzelnen Mischungen wurde in der Schlagschaummaschine nach DIN 53 902 gemessen, wobei als Maß das Schaumvolumen diente. Die 50 Schaumzahlen wurden bei 45°C in Wasser von 10°C deutscher Härte mit 30 Schlägen festgestellt. Gemessen wurde 1 Minute nach Beendigung des Schlagens und 21 Minuten nach Beendigung des Schlagens. Aus der Schaumvolumenabnahme in der Zeit von 20 Minuten wurde der Zerfall des Schaumvolumens in ml/Minute errechnet. Die angegebenen Mengen g/l beziehen sich auf das jeweilige Gemisch.

Wie vorstehender Tabelle zu entnehmen ist, sind die Schaumzahlen der Mischungen mit einem Gehalt an den erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln wesentlich günstiger als bei Verwendung von Isopropylmyristat als Rückfettungsmittel und stehen den Zahlen einer Mischung an reinen Waschaktivsubstanzen kaum nach.

Nachfolgend werden einige Rahmenrezepturen für 45 kosmetische Zubereitungen mit einem Gehalt an erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln angegeben.

Schaumbad

30 GewTle.
15 GewTle.
5 GewTle
5 GewTle.
10 GewTle
35 GewTle.

Haarwasser

Isopropanol	60 GewTle.
Menthol	0,2 GewTle.
Pantothensaures Calcium	0,05 GewTie
Vitamin H	0,30 GewTle.
Inosit	0,10 GewTle
Parfum	0,50 GewTle.
Rückfettungsmittel C)	5,0 GewTle.
Wasser	
	33,85 GewTle

Shampoo klar

(27—28% WAS)	40 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid Rückfettungsmittel A)	6 GewTle. 10 GewTle.
Wasser	44 GewTle.

Shampoo für trockenes Haar

impoo iür trockenes Haar	
Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27—28% WAS)	20 GewTle.
Natriumlaurylsulfat (90% WAS)	5 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid	3 GewTle
Kokosfettsäuremonoäthanolamidpaste 30%ig	5 GewTle.
Vitamin F wasserlöslich	0,5 GewTle.
Rückfettungsmittel B)	25,0 GewTle.
Wasser	41.5 G wTle.

50 Rasierwasser nach dem Rasieren

	Äthylalkohol 96%ig	65,0 GewTle.
55	Menthol	0,2 GewTle.
	Kampfer	0,2 GewTle.
	Perubalsam	0,1 GewTle
	Parfum	0,5 GewTle.
	Glycerin	5,0 GewTle.
	Hamamelisextrakt	10,0 GewTle.
	Borsäure	0,5 GewTle.
	Rückfettungsmittel A)	10,0 GewTle.
60	Wasser	8,5 GewTle.

Sonnenschutzereme

65

	Kolloiddisperses Gemisch aus 90 Teilen Cetylstearyl-	10 GewTie
,	alkohol und 10 Teilen	
	Natriumlaurylsulfat	
	2-Octyl-dodecanol	10 GewTie.

Butylacetat

Sonnenschutzereme		
ErdnuBöl	5 GewTle.	•
Lichtschutzmittel	2 GewTle.	
Rückfettungsmittel B)	20 G wTle.	
Wasser	53 GewTle.	5
Nagellackentferner		
Äthylacetat	35 GewTle.	
Aceton	35 GewTle.	10

	Butylacetat Butanol Rückfettungsmittel C)	10 GewTle. 5 GewTle. 15 GewTle.
5	Die erfindungsgemäß n Rück sonders vorteilhaft in kosmetisc einsetzbar, weil sie keinen nenne Einfluß auf das Schaumvermög Produkte ausüben, bzw. w il Löslichkeit in Alkohol-Wasser-G	chen Reinigungsmitteln ensw rten, ungünstigen gen d r tensidhaltigen sie bereits eine gwe